## CATALYST FOR LOW POLYMERIZATION OF OLEFIN AND METHOD FOR LOW-POLYMERIZING OLEFIN WITH SAME

Publication number: JP9262480 Publication date: 1997-10-07

Inventor: OGURI MOTOHIRO: YAMAMOTO TOSHIHIDE:

AOYAMA TAKAMITSU: MIMURA HIDEYUKI: KOIE YASUYUKI

Applicant: TOSOH CORP

Classification:

- international: B01J31/34; C07C11/107; C08F4/60; C08F4/69; C08F10/00: C08F10/02: C10G50/00: B01J31/26:

C07C11/00: C08F4/00: C08F10/00: C10G50/00: (IPC1-7): B01J31/34; C07C11/107; C08F4/69; C08F10/02;

C10G50/00

- European:

Application number: JP19960076683 19960329 Priority number(s): .IP19960076683 19960329

Report a data error here

# Abstract of JP9262480

PROBLEM TO BE SOLVED: To efficiently produce 1-hexene useful as stock component of linear low density PE from ethylene with high selectivity by using a catalyst for low polymn, of olefin produced from a chromium compd., aluminoxane and an imido compd. SOLUTION: This catalyst used in production of 1-hexene by low polymn, of olefin is produced from a chromium compd. represented by the formula CrAm Bn (where A is alyl, arkyl, alkoxy, carboxylate, etc., and B is an N-, P- or As- contg. compd., etc.), aliminoxane and an imido compd. represented by the formula [where (d) is an integer of 1-4, M is H or a metallic element and each of R<1> and R<2> is one or more selected from among H. 1-10C alkyl, halogen, arvl, etc.l.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

# (11)特許出願公開番号

特開平9-262480 (43)公開日 平成9年(1997)10月7日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		藏別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示簡用
B01J	31/34			B01J 3	1/34		Z
C07C	11/107		6958-4H	C07C 1	1/107		
C08F	4/69	MFG		C08F	4/69	MFG	
	10/02			1	0/02		
C10G	50/00			C10G 5	0/00		
				審查請求	未請求	請求項の数7	OL (全 8 頁)
(21)出順番号	+	特膜平8-76683		(71) 出職人	0000033	100	
					東ソーを	朱式会社	
(22) 出願日		平成8年(1996)3	月29日		山口県米	所南陽市開成町4	560番地
				(72)発明者	小栗 ラ	元宏	
					三重與四	四日市市別名6-	-7-8
				(72)発明者	山本	政秀	
					三重県四	四日市市別名3・	- 5 - 1
				(72) 発明者	青山 育	差充	
					三重県四	9日市市羽津乙1	29
				(72)発明者	三村 芽	英之	
					三重県四	四日市市羽津乙1	29
				(72)発明者	鯉江 3	教之	
					二 銀 服 日	<b>自弁郡東員町城</b> L	1:9 - 90 - 14

# (54) 【発明の名称】 オレフィン低重合触媒及びそれを用いたオレフィンの低重合方法

(57)【要約】

【課題】 オレフィンの低重合反応、特にエチレンから LLDPEの原料コモノマーとして有用な1-ヘキセン を効率よく製造し、かつ取り扱いに容易な工業的に有利 な触媒系を提供する。

【解決手段】 クロム化合物、アルミノキサンおよびイ ミド化合物からなるオレフィン低重合触媒を用いる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】クロム化合物、アルミノキサン及びイミド 化合物からなるオレフィン低重合触媒。

【請求項2】イミド化合物が下記一般式(1) 【化1】

$$M(-N)$$
 $R^{i}$  $d$  (1)

(式中、dは1~4の整数である。Mは2本業、又は周期 権表第1A、11A、1B、11B 111B 若しくは IVり旅の面積組含有又は無面積めの金板元素を表す。R 1。R は2それぞれ本業、炭素数1~10のアルキル基、 1のロケン原子、フリール基、又は日、R が成業一 炭素 結合により結合した深水電検基からなる群より認定れた 1種以上を表す)で示される化合物であることを特徴と する請求項1に整成のオレフィン原金介機を検索

## 【請求項3】クロム化合物が下記一般式(2) CrA.B。 (2)

(式中、加は1~6の整数であり、内は0~4の整数である。またAは炭洋薬的1~20のアルキル基、アリール 素、アレーン、アルコキン基、カルボキシレード等。 ルージトトナート基、ターシトトエステルを及びアミド基、 ハロゲン原子、ヒドロキシル基、稲酸基、箱酸基、箱酸基、角酸基、角酸 素酸基、カルボルル産びに能素からなる都より強度ならい。 1種以上を表し、Bは選素合作化合物。リン含有化合物 物、上素含有化合物。アンチモン含有化合物。酸素含有 化合物及び研究含有化合物からなる群より選ばれた1種 第市項目、又は高速プロインマンを使る性 【請求項4】アルミノキサンが有機アルミニウム化合物 と水とを反応させて得られる加水分解性成功であることを特徴とする 請求項目が同じた。

## 【請求項5】有機アルミニウム化合物が下記一般式 (3)

# $R_p A I X_q$ (3)

オレフィンの低重合方法。

低重合触媒。

(式中、pは0くp≤3であり、qは0≤q<3であっ て、しからp→のは1つ3である。Rは炭素数 1−10 のアルキル基より選ばれた1種以上を表し、Xは水素原 子、アルコキシ薬、アリール基又はハロゲン原すからなで の書より選ばれた1種以上を表す)で含される色が あることを特徴とする請求項4に記載のオレフィン便重 embt

【請求項6】請求項1乃至請求項5に記載されたオレフィン低重合反応触媒の存在下で、オレフィンを低重合反応することを特徴とするオレフィンの低重合方法。 「請求項7】オレフィンがエチレンであり、主生成物が 1 ーヘキセンであることを特徴とする請求項6に記載の 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【発卵の拡する核筋分野 1 条例則は、クロム化合物、アルミノキサン及びイミド化合物からなるオレフィン低重 合触媒、及びこれを用いたオレフィンの低重合方法に関 する。さらに詳しくは、特にエチレンから線状形態度が リエチレン(LLD PE)の原料コモノマーとして自 コーヘキセンを効率よく、かつ高温化的に製造しる エチレンの低重合触媒、及びこれを用いたエチレンの低 連合方法に関する

#### [0002]

【従来の技術】エチレン等のオレフィンを低重合して1 一へキセンを製造する反応において、クロム触を作用いることは公知である。例えば、特部照62-26523 7号公報には、クロム化合物、アルミノキサンとジメトキシェシン等のエーテル化合物版からなる触媒系が、又制制平6-298673号公報には、多座ホスフィンが配位した特定のCr化合物とアルミノキサンからなる触媒系が開示されている。、、特閣平6-239920号公報には、クロム化合物、ピロールを有化合物、金属アルキルからなる触媒系が開示されている。

## [0003]

【0004】また、特開平6-239920号公報に記 銭の方法は、機能活性を着しく改善しており、クロム金 属の使用量を抑制する点では優れている。しかしなが ら、機嫌の一成分であるピロールは、着色して多化しゃ すい等、保存安定性に乏しく不安定さ化合物であるた め、取り扱いが乗しく、工業的な地域としてはまだ十分 なものではなかった。

【0005】本原明は上記の課題に鑑かてなされたものであり、その目的はオレフィンの低速合反応、特にエチレンからLLDPEの原料コモノマーとして有用で1ーヘキセンを効率よく製造し、かつ取り扱いに容易を工業的に有何な触媒系を提供すること、及び上記オレフィンの低重合機関を用いて行うオレフィンの低重合が接近視失

することである。

# [0006]

【課題を解決するための手段】本売明告もは、上述の課 題を解決するため就意検討を行った結果、クロム化合 物、アルミノキサン及び安建性の高・取り扱いの容易な イミド化合物からなる触媒を用いてオレフィンの処理合 反応を行うと非常に高い活性で低速位を応め続けするこ とを見い出し、米研算や領域されてラセス。

【0007】即ち本発明は、クロム化合物、アルミノキ サン及びイミド化合物からなるオレフィン低重合触媒、 及びこの触媒の存在下にオレフィンを低重合する方法で ある。

# [0008]

【発明の実施の形態】次に、本発明について更に詳しく 説明する。

【0009】本発明において使用されるイミド化合物 は、イミド構造を有する化合物であればいかなる化合物 でもよく、例えば、マレイミド、1-クロロエテン-1. 2-ジカルボキシイミド、1-ブロモエテン-1. 2-ジカルボキシイミド、1-フルオロエテン-1、2 -ジカルボキシイミド、1-トリフルオロメチルエテン -1, 2-ジカルボキシイミド、1, 2-ジクロロエテ ン-1, 2-ジカルボキシイミド、シトラコンイミド、 2-ブテン-2, 3-ジカルボキシイミド、1-シクロ ペンテンー1、2ージカルボキシイミド、スクシンイミ F,  $\alpha$ ,  $\alpha - \mathcal{S} \times \mathcal{F} \mathcal{N} - \mathcal{B} - \mathcal{S} + \mathcal{N} \times \mathcal{D} \times \mathcal{$ -メチル-α-プロビルスクシンイミド、グルタルイミ ド、3、3-ジメチルグルタルイミド、ベメグリド、フ タルイミド、3、4、5、6-テトラクロロフタルイミ ド、1,2-シクロヘキサンジカルボキシイミド、1, 2, 3, 6-テトラヒドロフタルイミド、1, 2, 3, 4-テトラヒドロフタルイミド、3,4,5,6-テト ラヒドロフタルイミド、1、8-ナフタルイミド、2、 3ーナフタレンジカルボキシイミド、シクロヘキシイミ ド、N-クロロスクシンイミド、N-プロモスクシンイ ミド、N-ヨードスクシンイミド、N- (メトキシカル ポニル) マレイミド、N-(ヒドロキシ) マレイミド、 N-(カルバモイル)マレイミド等のイミド類が挙げら ha.

ド、N-(トリベンジルシリル)マレイミド、N-(n ープチルジメチルシリル)マレイミド、Nー(tーブチ ルジメチルシリル) マレイミド、N-(ジメチルゼキシ ルシリル)マレイミド、N-(n-オクチルジメチルシ リル) マレイミド、N-(n-オクタデシルジメチルシ リル) マレイミド、N - (ベンジルジメチルシリル) マ レイミド、N-(メチルジプチルシリル)マレイミド、 N- (フェニルジメチルシリル)マレイミド、N- (p ーメトキシフェニルジメチルシリル)マレイミド、Nー (p-トルイルジメチルシリル) マレイミド、N-(ト リフェニルシリル) マレイミド、N-(トリプチルチ ン) マレイミド、N-(トリオクチルチン) マレイミ ド、N-(ジイソブチルアルミニウム)マレイミド、N - (ジエチルアルミニウム)マレイミド、水銀マレイミ ド、銀マレイミド、カルシウムマレイミド、カリウムマ レイミド、ナトリウムマレイミド、リチウムマレイミド 等の金属イミド類が挙げられる。これらのうち活性の面 から下記一般式(1)

【0011】 【化1】

$$M \left(-N\right) \xrightarrow{R^1}_{R^2}_{d}$$
 (1)

【0012】 (東中、付は1~4の熟費である。Mは水 素、又は周期律表率1 A、11 A、11 B、11 B、11 1日 居立くは1 V B 族の置極患含有又は無置独の金属元 素を来す、R・R・社それぞれ水素、炭素数1~10の アルキル基、ハロゲン原子、アリール基、又は2 R。R が炭素・炭素結合により結合とた環状環境基からなる群 より強はれた1種以上を来す)で示されるイミド化合物 が好なしく用いられる。より財ましくはマレイミド、N イトリメチルシリル)マレイミドや外 (トリブチル チン)マレイミド等や外 (トリブチル チン)マレイミドが用いられる。また、前記イミド化合 物はそれぞれ単数で使用、得るのみならず、二種以上を 認合して用いることも可能である。

 合成できる。IIIB及びIVB族金属のイミド化合物 は、トリメチルシリルクロリド、トリブチルシリルクロ リド、トリブチルチンクロリド、ジエチルアルミニウム クロリド等のIIIB及びIVB族の金属塩化物とイミ ド化合物をアルカリの存在下で反応させたり、前記のI IIB及びIVB族の金属塩化物とIA、IIA、I B、IIB族の金属イミド化合物を反応させたり、又、 トリブチルチンヒドリド、トリイソブチルアルミニウム ヒドリド等のIIIBBがIVB韓の金属ヒドリドとイ ミド化合物を反応させることで合成できる。具体的に tt. Polymer Journal, 24, 679 (1992) によれば、N-(トリアルキルシリル) マ レイミドは、マレイミド又は銀マレイミドとトリアルキ ルシリルクロリドを3級アミン化合物存在下で反応さ せ、次いで蒸留または再結晶して合成される。また、J ournal of Organic Chemistr y, 39, 21 (1974) によれば、銀マレイミド は、マレイミドと硝酸銀をエタノール/ジメチルスルホ キシド中で苛性ソーダ存在下で反応させて合成される。 【0014】イミド化合物の使用量は、通常クロム化合 物1モルに対して0.1~1,000当量であり、好ま しくは0.5~500当量、より好ましくは1~300 当量である。イミド化合物の使用量がクロム化合物1モ ルに対して0.1当量未満の場合は低重合反応活性が十 分得られず、多量のポリマーを副生する。一方、使用量 がクロム化合物1モルに対して1,000当量を越える 場合には触媒活性が低下する傾向にあり、経済的にも好 ましくない。

【0015】本発明で使用されるクロム化合物としては、特に制限するものではないが、例えば、下記一般式(2)

$$CrA_nB_n$$
 (2)

(式中、加は1~6の整数であり、1は20~4の整数である。またAは炭素数1~20のアルネル基、アリール 基、アレーン、アルコキン基、カルポキシレート基、β ージァトナート基、βーケトエステル基及びアミド基、 いロゲン原子、ヒドロキシル基、研機生、硫酸盐、磁酸 素酸法。カルボニル並びに配素からなる群より選ばれた 1種以上を表し、Bは電影合有化合物、砂密合有化合物、と素含有化合物、アンチを含有化合物、原素会有化合物、使素含化金物及び頑貴含有化合物がらなる群より選ばれた1種 以上を表す)で示される化合物が新遊をものとして用い られる。

【0016】上記一般式(2)において、炭素数1~2 0のアルキル基としては、特に限定するものではない が、例えば、メチル基、エチル基、ナチル基、アリル 基、ネオペンチル基、シクロペンタジエニル基、ペンタ メチルシクロペンタジエニル基又はトリメチルシリルメ チル基等が挙げられる。炭素数6~20のアリール基と しては、特に限定するものではないが、例えば、フェニ

ル基又はトルイル基等が挙げられる。炭素数6~20の アレーンとしては、特に限定するものではないが、例え ば、ベンゼン、エチルベンゼン又はヘキサメチルベンゼ ン等が挙げられる。炭素数1~20のアルコキシ基とし ては、特に限定するものではないが、例えば、メトキシ 基、エトキシ基、プロボキシ基、プトキシ基、ヘキシル オキシ基、ステアリルオキシ基又はフェノキシ基等が挙 げられる。炭素数1~20のカルボキシレート基として は、特に限定するものではないが、例えば、アセテート 基、プロビオネート基、プチレート基、ネオペンタノエ ート基、2ーエチルヘキサノエート基、オキシー2-エ チルヘキサノエート基、イソオクタネート基、ジクロロ エチルヘキサノエート基、ラウレート基、ステアレート 基、オレエート基、ベンゾエート基、又はナフテネート 基等が挙げられる。炭素数1~20のβ-ジケトナート 基としては、特に限定するものではないが、例えば、ア セチルアセトナート基、トリフルオロアセチルアセトナ ート基、ヘキサフルオロアセチルアセトナート基、2、 2, 6, 6-テトラメチル-3, 5-ヘプタンジオナー ト基、1、3-ブタンジオナート基、2-メチル-1、 3-ブタンジオナート基、ベンゾイルアセトナート基等 が挙げられる。炭素数1~20の $\beta$ -ケトエステル基と しては、特に限定するものではないが、例えば、アセチ ルアセテート基等が挙げられる。アミド基としては、特 に限定するものではないが、例えば、ジメチルアミド基 又はジシクロヘキシルアミド基が挙げられる。ハロゲン 原子としては、特に限定するものではないが、例えば、 フッ素、塩素、臭素又はヨウ素が挙げられる。上記一般 式(2)において、窒素含有化合物としては、特に限定 するものではないが、例えば、アミン、ビリジン、アミ ド、又はニトリル等が挙げられる。リン化合物として は、特に限定するものではないが、例えば、ホスフィ ン、ホスファイト、又はホスフィンオキシド等が挙げら れる。酸器含有化合物としては、特に限定するものでは ないが、例えば、水、無水カルボン酸、エステル、エー テル、アルコール又はケトン等であり、硫黄含有化合物 としては、特に限定するものではないが、例えば、二硫 化炭素、スルフォン、チオフェン、又はスルフィド等が 挙げられる.

フェニル、クロム(0)ピス(ベンゼン)、クロム(1 I) ジフェニル(ベンゼン), クロム(0) ビス(エチ ルベンゼン)、クロム(0)ビス(ヘキサメチルベンゼ ン) クロム(I)シクロペンタジエニル(ベンゼ ン) クロム(IV)テトラメトキシド、クロム(I V) テトラエトキシド、クロム(IV) テトラプロボキ シド、クロム(IV)テトラブトキシド、クロム(I V) テトラヘキシルオキシド、クロム(IV) テトラス テアリルオキシド. クロム (TV) テトラフェノキシ ド、クロム(II) ビス(アセテート)、クロム(II トリス(アセテート)、クロム(II)ビス(プロ ビオネート)、クロム(III)トリス(プロビオネー ト)、クロム(III)トリス(プチレート)、クロム (II) ビス(2-エチルヘキサノエート)、クロム (III)トリス(2ーエチルヘキサノエート)、クロ ム(II) ビス(イソオクタネート)、クロム(II I) トリス (イソオクタネート)、クロム (III) ト リス (オキシー2-エチルヘキサノエート). クロム ( | | | | ) トリス (ジクロロエチルヘキサノエート) クロム(III)トリス(ネオペンタノエート)、クロ ム(II) ビス(ネオペンタノエート)、クロム(II I)トリス(ラウレート)、クロム(II)ビス(ラウ レート)、クロム(III)トリス(ステアレート)、 クロム ( I I ) ビス (ステアレート)、クロム ( I I I) トリス (オレエート I. クロム (II) ビス (オレ エート)、クロム(III)トリス(ベンゾエート)、 クロム ( I I ) ビス (ナフテネート) 、クロム ( I I I)トリス(ナフテネート)、クロム(II)オキザレ ート、クロム(II) ビス(アセチルアセトナート)、 クロム ( I I I ) トリス (アセチルアセトナート)、ク ロム( I I I ) トリス(トリフルオロアセチルアセトナ ート)、クロム(III)トリス(ヘキサフルオロアセ チルアセトナート)、クロム(III)トリス(2、 2.6.6-テトラメチルー3.5-ヘプタンジオナー ト)、クロム(III)トリス(1,3-ブタンジオナ ート)、クロム(III)トリス(2-メチルー1、3 -ブタンジオナート)、クロム(III)トリス(ベン ゾイルアセトナート)、クロム(III)トリス(アセ チルアセテート). クロム(III)トリス(ジメチル アミド)、クロム(III)トリス(ジシクロヘキシル アミド)、フッ化第一クロム、フッ化第二クロム、塩化 第一クロム、塩化第二クロム、臭化第一クロム、臭化第 二クロム、ヨウ化第一クロム、ヨウ化第二クロム、塩化 クロミル、過塩素酸クロム、二塩化ヒドロキシクロム、 硝酸クロム、硫酸クロム等が挙げられる。

[0018] さらに、トリクロロトリアニリンクロム (III)、ジクロロゼス(ビリジン)クロム(I I)、シクロロゼス(4ーエチルゼリジン)クロム(I I)、トリクロロトリセリジンクロム(III)、トリ クロロトリス(4ーイソアロゼルゼリジン)クロム(I

II)、トリクロロトリス(4-エチルビリジン)クロ ム(111)、トリクロロトリス(4-フェニルビリジ ン) クロム (III)、トリクロロ(1,4,7-トリ メチルー1、4、7ートリアザシクロノナン)クロム ( | | | | | ) ジクロロジニトロシルビス (4-エチルビ リジン)クロム(II)、ジクロロジニトロシルビス (トリフェニルホスフィンオキシド) クロム (II)、 ジクロロビス(トリフェニルホスフィンオキシド)クロ A(II)、トリクロロトリス(トリフェニルホスフィ ン) クロム(III)、トリクロロビス(トリブチルホ スフィン) クロム (III) ダイマー、トリクロロトリ ス(ブチルアセテート)クロム(III)、トリクロロ トリス (エチルアセテート) クロム ( I I I ) 、トリク ロロトリス (テトラヒドロフラン) クロム (III). トリクロロトリス (ジオキサン) クロム ( I I I ) 、ト リクロロトリス(iso-プロパノール)クロム(II I)、トリクロロトリス(2-エチルヘキサノール)ク ロム(III)、トリフェニルトリス(テトラヒドロフ ラン) クロム(III)、クロム(III) トリス(ア セテート)無水酢酸付加物。ヒドリドトリカルボニル (カーシクロペンタジエニル) クロム ( I I I ) 等が挙 げられる。

【0019】 これんのうち取り扱いやすさ及び実定性の 面から、カルボキシレート基を有するクロムカルボキシ レート化合物板びタージケトナート貼を有するクロムタ ージケトナート化合物が電ましく用いられる。より発サ しくは、クロム(1111)トリス(2ーエチル・メーター フロム(1111)トリス(2ーエチル・メート)、 クロム(1111)トリス(アセチルアセトナート)、ク つし、(1111)トリス(アセチルアセトナート)、ク つし、(1111)トリス(アセチルアセトナート)、クロム(1111)トリス(アセチルアでチルアセトナート)、プロム(1111)トリス(2、2、6、6・6ートラメチルー3、5ーヘアクンジオナート)が用いられ 。また、上記プロム化合物はそれぞれ単独で使用し得 るのみならず、二種以上を混合して用いることも可能で ある。

【0020】本発明において使用されるアルミノキサンとは、 有機アルミニウム化合物と水とを一定範囲内の量 比で反応させて得られる加水分解生成物である。 加水分 解に用いられる有機アルミニウム化合物は、特に限定す るものではないが、例えば、下記一根式(3)

 $R_p A 1 X_q$  (3)

されており、これらの化合物も含まれる。

【 0 0 2 1 】 上記一般式 ( 3 ) で示される有機アルミニ ウム化合物としては、例えば、トリメチルアルミニウ ム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニ ウム トリーローヘキシルアルミニウム トリーローオ クチルアルミニウム、トリシクロヘキシルアルミニウ ム、ジメチルエチルアルミニウム、ジエチルアルミニウ ムヒドリド、ジイソブチルアルミニウムヒドリド、ジエ チルアルミニウムエトキシド、ジエチルアルミニウムフ ェノキシド、ジシクロヘキシルフェニルアルミニウム、 エチルアルミニウムエトキシクロリド、ジエチルアルミ ニウムクロリド、ジエチルアルミニウムプロミド、ジイ ソプチルアルミニウムクロリド、ジシクロヘキシルアル ミニウムクロリド、メチルアルミニウムセスキクロリ ド、エチルアルミニウムセスキクロリド、ブチルアルミ ニウムセスキクロリド、エチルアルミニウムジクロリ ド、イソプチルアルミニウムジクロリド等が挙げられ る。これらのうち入手の容易さ及び活性の面からトリエ チルアルミニウムやトリイソブチルアルミニウムが好ま しく用いられる。これらの有機アルミニウム化合物は単 独で使用し得るのみならず、二種以上を混合して用いる ことも可能である。

【0023】アルミノキサンの使用量は、通常アルミノ キサン中に含まれるアルミニウムで検算してクロム化合 物1年ルに対しての、1~10,000当量であり、好 ましくは3~3,000当量、より好ましくは10~ 2,000当度である。ここで、有機アルミニウム化合 物を必要に応じて検検の性に加えてもよい。

【0024】未売明のオレフィンの販金点反応機能は、 前認のウロム化合物、アルミノキン及びくまじた場合 を原料として、溶媒中で接触させることにより調製でき る。接触方法は特に制限されないが、例えば、既電台の が原料であるサインインの存在下にクロム化合物、アル ミノキャン及びイミド化合物を接触させて施螺を調製 し、接触と同時に既重合反応を開始する方法、またはク ロム化合物、アルミノキサン及びイミド化合物を消化 で接触を立て触接を調製した後、オレフィンと接触させ で低船会反応を行う方法が得られる。具体的には、 の場合は、(1) クロム化合物、アルミノキサン、イミ ド化合物及びオレフィンをそれぞれ同時に独立に反応系 に導入する、(2) アルミノキサンを含む溶液にクロム 化合物、イミド化合物及びオレフィンを導入する。

(3) クロム化合物、イミド化合物を合む溶液にアルミキケス吸がエレフィとを構みする。(4) アルミナサン及びイミド化合物を含む溶液にクロム化合物およびオレフィンを構みする。(5) クロム化合物を含む溶液してアルミノキサン、イミド化合物とオレフィンを構みする。といった方法により施煙を測費することができる。人、後者の場合は、(1) クロム化合物及びイミド化合物を含む溶液にアルミノキサンを破る。(3) アルミノキサンを含む溶液にクロム化合物を扱びイミド化合物を含む溶液にクロム化合物を扱びイミド化合物を含む溶液にクロム化合物を扱びイミド化合物とで入す。(4) クロム化合物をが入まずにより施煙を利害なることができる。たち、これらの原料の混合順呼は消に刺閉はされない。

【0025】この触媒系を調製する際の、クロム化合物 の濃度は特に制限されないが、通常溶媒1リットルあた り、0.001マイクロモル~100ミリモル、好まし くは0.01マイクロモル~10ミリモルの濃度で使用 される。またここで用いられる溶媒としては、例えば、 ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘアタン、オクタン、イ ソオクタン、ノナン、デカン、シクロペンタン、シクロ ヘキサン、メチルシクロヘキサン、シクロオクタン、デ カリン等の脂肪族炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キ シレン、エチルベンゼン、クメン、クロロベンゼン、ジ クロロベンゼン等の芳香族炭化水素類及び塩化メチレ ン、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン等の塩 素化炭化水素類が挙げられる。また反応原料のオレフィ ンそのもの、あるいは反応生成物、例えば、ブテン、1 - ヘキセン、オクテン、デセン、ドデセン等のオレフィ ン類を溶媒として用いることもできる。これらの溶媒は それぞれ単独で使用し得るのみならず、二種以上を混合 して用いることも可能である。ここで、触媒調製時の触 媒濃度をコントロールする目的で、必要に応じて濃縮や 希釈しても差し专えない.

【0026】また、クロ人恰合物、アルミノキサン及び イミド化合物を探随させる際の温度は通常-100~2 50℃、好ましくは0~200℃である。無難系の剥製 時間ははに制限されず、通常の分~24時間、好ましく は0分~2時間である。なお、触媒調製のすべての操作 は、突張と水分を割けて行なうことが望ましい、また、 触媒調度料および溶媒は十分に乾燥しておくことが好ましい。

【0027】このようにして調製された触媒系を用いて オレフィンの低重合反応を行なう。本発明においてクロ ム触媒の使用量は特に制限されないが、通常、前記溶媒 で希釈し、妖重令反応就 1リットルあたり、クロA化合 物が通常の、001マイクロモル~100ミリモル、封 ましくはの、01マイクロモル~10ミリモルの端膜で 使用される。これより小さい触媒濃度では十分を活性が 得られず、逆にこれより大きい触媒濃度では、触媒活性 が増加せず終めでない。

 $\{0.0.28\}$  本売明において用いられるオレフィンとしては、例えば、エチレン、プロピレン、1.7 デン、1  $\dots$  ペンテン、1  $\dots$  ペーペナン、1  $\dots$  ペーペナン、1  $\dots$  ペーペナン、1  $\dots$  ペーペナン、1  $\dots$  ペーペナン、1  $\dots$  ペーペナン、1  $\dots$  ペーペナン、2  $\dots$  ペーペナン、2  $\dots$  ペーペナン、2  $\dots$  ペーペナン、2  $\dots$  ペーペナン、3  $\dots$  ペーペナン、2  $\dots$  ペーペナン、3  $\dots$  ペーペナン、4  $\dots$  ペーペナン、4  $\dots$  ペーペーペンテン、2  $\dots$  インテル・1  $\dots$  ペーペン・4  $\dots$  ペーペン・4  $\dots$  ペーペン・6  $\dots$  ペーペン・6  $\dots$  ペーペン・6  $\dots$  ペーペン・7  $\dots$  ペーン・7  $\dots$ 

【0029】本売明に計ける産重合反応の温度は、通常 -100~250で含るが、好ましくは0~200で である。反応圧力は、低重合な比系がトレフィン労団気 でおれば、特に制限されないが、通常、総対圧で0~ 3,000kg/cmであり、費を見くは0~300 kg/cmである。また、反応時間は温度や圧力圧左 古され、一概に決めることはできないが、通常、5秒~ 6時間である。また、オレフィンは、耐湿の圧力を保つ ように実機的に供給してもよいし、反反開始時に前記圧 かで封入して反応をせてもよい、原材力であるが、 カンドルギャンペックの大きを のよりに表しているが、 のよりに表しているが、 のよりに表している。 カントのは、反応に不活性なガス、例えば窒素、アルゴ ン、ペリカム等が含まれてら削ら差し支えない。なお、 医金合反応のすべての指性は、変変に大分を繰りてう くとわが見より、また、オレフィンは十分に乾燥してお くとかがきよい、また、オレフィンは十分に乾燥してお

[0030]本反向は、回分式、半速度式、速度式へい すれても実施できる。低重合反応数で背後、反応線の ば、水、アルコール、水像化ナトリウム水溶液等の重合 失活剤と添加して反応を停止させる。失活した原クロム 接線は公知の原火理事方法、何えば、水まなにケアレカ 水溶液による他出等で除去した後、生産したオレフィン は、公知の抽出法や変質分よしたり反応流より分離され る。また、副生するボリマーは、反応流出口で公知の違 心分離法や生成オレフィンの素質分離の際の残液として 分離除去される。

#### [0031]

【実施例】以下に、本発明を実施例を用いて更に詳細に 説明するが、これらの実施例は本発明の概要を示すもの で、本発明はこれらの実施例に限定されるものではな い。

#### 実施例1

握样装配を備えたシュレン学を加速真空総集して、次 いで登業ガスで十分部貨したのち、0.195mol/ しのトリイソブチルアルミニウム/シクロへキサン溶液 98.3mlを入れ、未水溶で溶却した。水溶下、撹拌 しながら、259mgの水をゆっくり溶下し、1時間提 指を離壊しながら保持して、0.195mol/Lのイ ソブチルアルミノキサン/シクロへキサン溶液を合成し

へ。
【0032】温度計、機煤フィード管および損拌装置を 備之内容積300m 1のステンレス製用圧反応容器を 90でで加熱な空能性したのち登業がスマナ分置良した。8、90mmの1/Lのクロス(III) トリス (2-エチルヘキウノエート)/シクロヘキサン溶液 5.6m1及びマレイミド14.6mgと乾燥したシク ロヘキサン8万m1を反応容器制能で担分、エナンで十分雷機した。 でいたサンと5m1を反応容器制能で担分、エナンで十分雷機した。一方、前記のイソブチルアルミノキサン/ジクロへキサン溶液7.7m1を触媒フィード管に け込んだ。

【0033】反応容器を80℃に加熱し、撹拌速度を 1,000rpmに調整後、触媒フィード管にエチレン を導入し、エチレン圧によりイソブチルアルミノキサン /シクロヘキサン溶液が反応容器胴側に導入され、エチ レンの低重合を開始した。 反応容器内の絶対圧力を35 kg/cm<sup>2</sup>となるようにエチレンガスを吹き込み、以 後、前記圧力を維持するように導入し続け、これらの反 応条件を保った状態で15分反応を行なった。15分 後、反応容器中に水酸化ナトリウム水溶液を窒素で圧入 することによって触媒を失活させて反応を停止した。 【0034】反応容器を室温まで冷却し、次いで脱圧し た。反応液及び回収した気体中に含まれる生成物をガス クロマトグラフィーにより分析した。また、反応液に含 まれる固体分をろ紙を用いてろ別し、これを風乾後、減 圧下で乾燥(1mmHg、100℃)してその重量を測 定した。結果を表1に示す。

## 【0035】実施例2

マレイミドを48.5 mgを用いたこと以外、実施例1 と同様にして反応を行なった。結果を表1に示す。 【0036】実施例3

水を207mg用いたこと以外、実施例1と同様にして アルミノキサンを合成し、反応を行なった。結果を表1 に示す。

#### 【0037】実施例4

水を311mg用いたこと以外、実施例1と同様にして アルミノキサンを合成し、反応を行なった。結果を表1 に示す。

#### 【0038】実施例5

クロム(III)トリス(2-エチルヘキサノエート) の代わりに10.0mmol/Lのクロム(III)ト リス(ナフテノエート)/シクロヘキサン溶液を5.0

٧.

mlを用いたこと以外、実施例1と同様にして反応を行 なった。結果を表1に示す。

#### 【0039】実施例6

応を行なった。結果を表1に示す。

クロム (III) トリス (2-エチルヘキサノエート) の代わりに9.8mmol/Lのクロム (III) トリス (アセチルアセトナート) /シクロヘキサン溶液を5.1mlを用いたこと以外、実施例1と同様にして反

### 【0040】比較例1

マレイミドの代わりに2.0mo1/Lの1,2-ジメトキシエタン/シクロヘキサン溶液を0.25m1用いたこと以外、実施例1と同様にして反応を行なった。結果を表した示すが、実施例に比べ機嫌活性は低かった。 [0041]

## 【表1】

(8)

	米拉斯1	安施網2	被指数の	大张张 4	対策器の	9 原衛州	11.62.01.1
数様糸							
Cェ化合物	Cr (2-EB).	Cr (2-EII) .	Cr (2-8%),	Cr (1-8H).	Cr(Kap).	Cr(seac),	Cr (2-8K).
I o E E	0.05	0.05	0.00	9.00	0.05	0.0	0.05
イミド代物物	474×	4111	45744	45744	7 2 7 7 7	* * * * *	,
1088	0, 15	0. 60	0.15	0.15	0.15	0, 15	,
イナサント	1840	1840	1840	1840	1840	0 V B J	IBAO
智长心禁况 电小孔	0, 75	0.75	0.60	0.90	0.75	0. 75	0, 7 5
(AI数算) mmol	1. 50	1. 50	1. 50	1. 50	1.50	1. 50	1.60
エーテル化合物	1	1		,	1	1	DME
I o m m	1	,	,	,	,	1	0.50
网络泰辛							
反応器度 で	8 0	0 8	0 %	0 8	9 8	0 8	0 80
エチレン円 K 8 / c m *	100	90 00	5	9 2	3.5	9	10
反	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1 5	1.5
成型							
サイーニータメ 禁煙整備	題位・10~8/ベヤキ~~1~8×	報信・					
	8.3	9. 1	 	6. 7	.0	6.4	4, 8
が	68.6	6 4. 2	58.0	7 2. 0	69.3	65.3	6 4. 5
MA(PE) wth	31.4	. S. S.	42.0	28.0	30.7	34. 7	35.5
新本日の w t %							
無政警心布 C 4	2, 8	4.4	7.6	3.0	2.	3,	1. 2
9 3	79.3	4.4	75. 2	8 1. 3	8 1. 3	8 9. 7	8 8. 3
8 2	1. 7	1.1	9. 4	6 .	1. 8	1. 8	9.0
C 1 0 +	16.2	10.1	13.8	13.9	15.0	1 5. 4	8 .
(E) Cr(2-3H):; 9 日上(11)	11) 11/12/0	2ーエチホヘキチ	サノエート)、	Cr(Map).: 2 c	1111) 706	13 (+7+3	フテネート)、
Cr(2c2c).: 7 m 4 (1 1 1 ) h 9 A	1	ナシイセトナート)、	1 8	A0:4ンプチルアルミノキサン、		DME; 1, 2-5	2-0メンキウメウン
C4:797, C6: 11447,	, C8: #07	7, C10+;	C8:オクチン、C10+:デカン以下の組織キンフィン、	様キンフィン、	PE:#12417.	177、 相米谷	加水分解光: 有機アル
このなる合物を自然大学教育の際に属いる外の作業とのこのなる行句数の数字がある方式	東に届いる冬の	有機アルミニウ	4 化合物化对子	対かる中			

# 【0042】 【発明の効果】本発明によれば、クロム化合物、アルミ ノキサン及びイミド化合物からなる触媒を用いてオレフ インの低重合反応を行うと非常に高い活性で低重合反応 を行うことができる。特に原料オレフィンとしてエチレ

ンを用いる場合にはLLDPEの原料コモノマーとして 有用な1-ヘキセンを効率よく、かつ高選択的に製造す ることができる。

[0043]